PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-250512

(43) Date of publication of application: 09.09.2003

(51)Int.Cl.

A61K 31/045 A61K 31/197 A61K 35/78 C12C 11/00

(21)Application number: 2002-368986

(71)Applicant: ASAHI BREWERIES LTD

(22)Date of filing:

19.12.2002

(72)Inventor: MIURA YUTAKA

(30)Priority

Priority number : 2001397949

Priority date: 27.12.2001

Priority country: JP

(54) ALCOHOLIC BEVERAGE WITH HIGH GABA CONTENT AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a new alcoholic beverage with high GABA (gamma aminobutylic acid) content capable of expecting a pharmacological effect of the GABA while freely enjoying the alcoholic beverage.

SOLUTION: This alcoholic beverage with the high GABA content characteristically contains the GABA more than the amount expressed in the followings. In the case of 2≤Y<5.5, the concentration of the GABA (mg per 100 ml) is ≥10 × (Y÷5.15), and when Y≥5.5, the concentration of the GABA is $\geq 10 \times (Y \div 9.7) + 5$ [Y is the concentration of alcohol V/V(%)]. This invention includes a method for producing the beverage.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

27.09.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2003-250512 (P2003-250512A)

(43)公開日 平成15年9月9日(2003.9.9)

ル株式会社酒類研究所内

弁理士 友松 英爾

(74)代理人 100094466

(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ					テ	7]}*(多考)
C 1 2 G	3/00			C 1 2	G	3/00				4 C 0 8 8
A 6 1 K	31/045			A 6 1	K 3	1/045				4 C 2 O 6
	31/197				3	1/197		·		
	35/78				3	5/78			U	
A 6 1 P	9/02			A 6 1	. P	9/02				
•	•		審査請求	未請求	請求項	頁の数14	OL	全	8 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	寻	特顧2002-368986(P2002	-368986)	(71) 8	出願人					
(22)出願日		平成14年12月19日(2002.1	12. 19)	アサヒビール株式会社 東京都中央区京橋3丁目7番1号 (72)発明者 三浦 裕		番1号				
(31) 優先梅主張番号		特顧2001-397949(P2001	-397949)	(12)9	T 971-13		• • •	録1□	1日1番	21 アサヒビー

最終頁に続く

(外1名)

(54) 【発明の名称】 高ギャバ含有アルコール飲料とその製造方法

平成13年12月27日(2001.12.27)

(57)【要約】

(32)優先日

(33)優先権主張国

【課題】 アルコール飲料を気軽に楽しみながら、ギャ バの薬理効果の期待できる新規な高ギャバ含有アルコー ル飲料とその製造方法の提供。

日本(JP)

【解決手段】 ギャバ(すなわちガンマアミノ酪酸)を 100ml当たり、下記式

2≦Y<5.5のとき 10×(Y÷5.15) Y≧5.5のとき 10×(Y÷9.7)+5 [式中、Yはアルコール濃度V/V(%)である]で示 される量(単位mg)以上を含有することを特徴とする 高ギャバ含有アルコール飲料とその製造方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ギャバ(すなわちガンマアミノ酪酸)を 100ml当たり、下記式

2 ≦ Y < 5. 5のとき 10 × (Y÷5. 15)
Y ≥ 5. 5のとき 10 × (Y÷9. 7) + 5
〔式中、Yはアルコール濃度 V / V (%) である〕で示される量(単位mg)以上を含有することを特徴とする高ギャパ含有アルコール飲料。

【請求項2】 前記高ギャバ含有アルコール飲料がビールおよび発泡酒よりなる群から選ばれたものである請求項1記載の高ギャバ含有アルコール飲料。

【請求項3】 前記ギャパが、麦芽由来のものである請求項1または2記載の高ギャパ含有アルコール飲料。

【請求項4】 前記ギャバの一部が、発芽玄米由来のものである請求項1~3いずれか記載の高ギャバ含有アルコール飲料。

【請求項5】 前記ギャパの一部が、米胚芽由来のものまたは酵素処理した米胚芽由来のものである請求項1~4いずれか記載の高ギャパ含有アルコール飲料。

【請求項6】 前記ギャバの一部が、酵素処理した米胚 芽由来のものおよび酵素処理したアミノ酸由来のものである請求項1~5いずれか記載の高ギャバ合有アルコール飲料。

【請求項7】 前記ギャバの一部が、(i) 乳製品または乳製品に植物成分を添加したもの、および(ii) グルタミン酸類の少なくとも1種を含む食品、との混合物よりなる発酵培地を乳酸により発酵させて得られる発酵培養物である請求項1~6いずれか記載の高ギャバ含有アルコール飲料。

【請求項8】 前記ギャバの一部が、乳酸発酵した麦汁 由来のものである請求項1~7いずれか記載の高ギャバ 含有アルコール飲料。

【請求項9】 麦芽および/または発芽玄米を含むアルコール飲料用原料を用いて通常の発酵方法によってアルコール飲料を製造する方法であって、その麦芽および/または発芽玄米汁の仕込み工程において、仕込み工程終了時の系中におけるグルタミン酸類の存在量に対してギャバの存在量が2倍以上になる時点まで仕込み工程を行うことを特徴とする高ギャバ含有アルコール飲料の製造方法。

【請求項10】 麦芽および/または発芽玄米を含むアルコール飲料用原料を用いて通常の発酵方法によってアルコール飲料を製造する方法であって、麦芽および/または発芽玄米を低分子化してマイシェに変える工程の開始前および/または工程中に、グルタミン酸類を添加することを特徴とする高ギャバ含有アルコール飲料の製造方法。

【請求項11】 麦芽および/または発芽玄米を含むアルコール飲料用原料を用いて通常の発酵方法によってアルコール飲料を製造する方法であって、麦芽および/ま

たは発芽玄米を低分子化してマイシェに変える工程の開始前および/または工程中に、グルタミン酸デカルボキシラーゼを添加することを特徴とする高ギャパ含有アルコール飲料の製造方法。

【請求項12】 麦芽および/または発芽玄米を含むアルコール飲料用原料を用いて通常の発酵方法によってアルコール飲料を製造する方法であって、麦芽および/または発芽玄米を低分子化してマイシェに変える工程の開始前および/または工程中に、グルタミン酸類およびグルタミン酸デカルボキシラーゼを添加することを特徴とする高ギャパ含有アルコール飲料の製造方法。

【請求項13】 麦芽および/または発芽玄米を含むアルコール飲料用原料を用いて通常の発酵方法によってアルコール飲料を製造する方法であって、麦芽および/または発芽玄米を低分子化してマイシェに変える工程の開始前および/または工程中に、トウモロコシタンパク質分解物および/または小麦タンパク質分解物を添加することを特徴とする高ギャパ含有アルコール飲料の製造方法

【請求項14】 麦芽および/または発芽玄米を含むアルコール飲料用原料を用いて通常の発酵方法によってアルコール飲料を製造する方法であって、麦芽および/または発芽玄米を低分子化してマイシェに変える工程の開始前および/または工程中に、ビタミンB6を添加することを特徴とする請求項9~13いずれか記載の高ギャバ含有アルコール飲料の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ほろ酔い程度に飲むことにより高血圧症や血圧低下症の改善、鬱状態などの神経障害の改善などが期待できる、ギャバを高濃度で含むアルコール飲料とその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】ギャバ(GABA、すなわちガンマアミ ノ酪酸) は自然界に広く分布しているアミノ酸の一種で 分子式はNH2CH2CH2CH2COOHである。生 体内において、抑制系の神経伝達物質として作用するこ とが知られている。また、血圧降下作用、精神安定作 用、腎、肝機能改善作用、アルコール代謝促進作用など が知られている。しかし、胚芽米や緑茶など植物由来の 食品に含まれる量は少なく、薬理作用を発揮するのに必 要な量(30mg以上)を通常の食品から摂取するのは 困難である。そこで、医薬品としてギャバの合成品を、 脳の血流改善作用を基に、脳卒中等の後遺症改善薬とし て経口投与されている。また、健康食品では、米が発芽 するときに、胚芽中でギャパが産出されるので、発芽玄 米が売られている。この場合、茶碗一杯の量である80 g摂取するとギャパが10mg程度とれるといわれてい る。また嫌気状態で緑茶のギャバ量を増やしたギャバロ ン茶というお茶があるが、ギャバ量は少ない。最近、グ ルタミン酸を乳酸菌の作用や米胚芽中の酵素の作用でギャパに変換した、高ギャパエキス(ギャパ含量2~5%)が開発された。本発明者らによれば、ギャパを食品として高血圧や鬱的精神状態の改善に使う場合の推奨使用量は、1日あたり30mg以上、好ましくは50mg以上、とくに好ましくは100mg以上と考えられる。なお、ギャパは多く摂っても、余剰分は尿とともに体外に排出され過剰症はなく無害である。

【0003】精神的、肉体的健康を保持するためには、ギャパを食品として日常的に摂取すると効果的であるが、現時点では特定の薬品や健康食品を買い求めて、それからギャパを意識的に摂取する必要がある。

【0004】特許文献1によれば、発芽させた玄米に麹 菌、酒酵母菌を混ぜ、これを発酵させたガンマアミノ酸 含有健康酒が提案されている。しかし、この公報記載の 内容は、実質的に単なるアイディアを開示するにとどま り、具体的内容は記載されていないに等しい。一般に発 芽玄米中に含まれているギャバ含有量は12mg/10 Og程度であるから、発芽玄米を50g使用し、アルコ 一ル濃度15%の酒100mlを作ったとしてもそのギ ャパ含有量は6mg/100mlであり、薬理作用を充 分期待できる量をそれから摂取しようと思えば、最低で も約500mlも飲まなければならない。また、ビール は、大麦を発芽させて得られた麦芽を原料として用いる から、通常ビール中にはギャパが4~6mg/100m 1程度含まれている。ビールはギャバの宝庫と言ってよ い高ギャバ食品であるが、ほろ酔い程度に飲んで薬理作 用が十分に期待できるように長所を伸ばすことは意義深 いことである。

【0005】ギャバの効果である血流の改善と鬱的精神の改善効果はアルコールの作用である血行促進効能と重ってギャバの効果を一層増強することが期待でき、さらにギャバはアルコール代謝改善効果もあることから、ギャバはアルコールとの相性が非常に良いと考えられる。しかし、前記特許文献1記載の酒を含め、いままで知られているアルコール飲料では、ほろ酔い程度になる量を飲んだだけでは、薬理作用に必要な量をそれから摂取することはできない。

[0006]

【特許文献1】特開2001-231501号公報 【0007】

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明の目的は、アルコール飲料を気軽に楽しみながら、ギャバの薬理効果の期待できる新規な高ギャバ含有アルコール飲料とその製造方法を提供する点にある。

[8000]

【課題を解決するための手段】本発明の第1は、ギャバ (すなわちガンマアミノ酪酸)を100ml当たり、下 記式

2≦Y<5.5のとき 10×(Y÷5.15)

 $10 \times (Y \div 9.7) + 5$ Y≧5.5のとき [式中、Yはアルコール濃度 V/V(%)である]で示 される量(単位mg)以上を含有することを特徴とする 高ギャパ含有アルコール飲料に関する。本発明の第2 は、前記高ギャパ含有アルコール飲料がビールおよび発 泡酒よりなる群から選ばれたものである請求項1記載の 高ギャバ含有アルコール飲料に関する。本発明の第3 は、前記ギャバが、麦芽由来のものである請求項1また は2記載の高ギャバ含有アルコール飲料に関する。本発 明の第4は、前記ギャバの一部が、発芽玄米由来のもの である請求項1~3いずれか記載の高ギャパ含有アルコ ール飲料に関する。本発明の第5は、前記ギャバの一部 が、米胚芽由来のものまたは酵素処理した米胚芽由来の ものである請求項1~4いずれか記載の高ギャパ含有ア ルコール飲料に関する。本発明の第6は、前記ギャバの 一部が、酵素処理した米胚芽由来のものおよび酵素処理 したアミノ酸(ギャバ以外のアミノ酸)由来のものであ る請求項1~5いずれか記載の髙ギャバ含有アルコール 飲料に関する。本発明の第7は、前記ギャバの一部が、 (i) 乳製品または乳製品に植物成分を添加したもの、 およびその塩を指す)の少なくとも1種を含む食品、と

および(ii)グルタミン酸類(すなわち、グルタミン酸 の混合物よりなる発酵培地を乳酸により発酵させて得ら れる発酵培養物である請求項1~6いずれか記載の高ギ ャパ含有アルコール飲料に関する。本発明の第8は、前 記ギャバの一部が、乳酸発酵した麦汁由来のものである 請求項1~7いずれか記載の高ギャバ含有アルコール飲 料に関する。本発明の第9は、麦芽および/または発芽 玄米を含むアルコール飲料用原料を用いて通常の発酵方 法によってアルコール飲料を製造する方法であって、そ の麦芽および/または発芽玄米汁の仕込み工程におい て、仕込み工程終了時の系中におけるグルタミン酸類の 存在量に対してギャバの存在量が2倍以上になる時点ま で仕込み工程を行うことを特徴とする高ギャパ含有アル コール飲料の製造方法に関する。本発明の第10は、麦 芽および/または発芽玄米を含むアルコール飲料用原料 を用いて通常の発酵方法によってアルコール飲料を製造 する方法であって、麦芽および/または発芽玄米を低分 子化してマイシェに変える工程の開始前および/または 工程中に、グルタミン酸類を添加することを特徴とする 高ギャバ含有アルコール飲料の製造方法に関する。本発 明の第11は、麦芽および/または発芽玄米を含むアル コール飲料用原料を用いて通常の発酵方法によってアル コール飲料を製造する方法であって、麦芽および/また は発芽玄米を低分子化してマイシェに変える工程の開始 前および/または工程中に、グルタミン酸デカルボキシ ラーゼを添加することを特徴とする高ギャバ含有アルコ 一ル飲料の製造方法に関する。本発明の第12は、麦芽 および/または発芽玄米を含むアルコール飲料用原料を 用いて通常の発酵方法によってアルコール飲料を製造す

る方法であって、麦芽および/または発芽玄米を低分子 化してマイシェに変える工程の開始前および/または工 程中に、グルタミン酸類およびグルタミン酸デカルボキ シラーゼを添加することを特徴とする高ギャバ含有アル コール飲料の製造方法に関する。本発明の第13は、麦 芽および/または発芽玄米を含むアルコール飲料用原料 を用いて通常の発酵方法によってアルコール飲料を製造 する方法であって、麦芽および/または発芽玄米を低分 子化してマイシェに変える工程の開始前および/または 工程中に、トウモロコシタンパク質分解物および/また は小麦タンパク質分解物を添加することを特徴とする高 ギャバ含有アルコール飲料の製造方法に関する。本発明 の第14は、麦芽および/または発芽玄米を含むアルコ 一ル飲料用原料を用いて通常の発酵方法によってアルコ 一ル飲料を製造する方法であって、麦芽および/または 発芽玄米を低分子化してマイシェに変える工程の開始前 および/または工程中に、ビタミンB6を添加すること を特徴とする請求項9~13いずれか記載の高ギャパ含 有アルコール飲料の製造方法に関する。前記アルコール 飲料の通常の製造方法は、例えば、1996年9月30 日 株式会社養賢堂発行、大塚謙一編著「醸造学」1~1 88頁の記載を参考にすることができる。

【0009】本発明における高ギャバ含有アルコール飲料としては、とくに制限はなくビール、発泡酒、リキュール、スピリッツ、日本酒、蒸留酒などを挙げることができる。ほろ酔い程度で所期のギャバがもつ鬱状態改善効果、血流改善効果などの薬理効果を充分発揮させるためには、アルコール濃度の高い飲料の場合は当然ギャバ濃度もアルコール濃度に比例して高くすることが必要である。すなわち、ギャバ(すなわちガンマアミノ酪酸)の100m | 当たりの含有量は、2≦Y<5.5のときについてみれば最低でも下記式

10×(Y÷5.15)(単位mg)で示される量以上であるが、通常下記式 15×(Y÷5.15)(単位mg)で示される量以上、好ましくは下記式 20×(Y÷5.15)(単位mg)で示される量以上、とくに好ましくは下記式 30×(Y÷5.15)(単位mg)で示される量以上、とくに好ましくは下記式 30×(Y÷5.15)(単位mg)で示される量以上、最高で下記式 2000×(Y÷5.15)(単位mg)で示される量以上である。

【0010】例をあげると、350mIの缶に入った本発明の高ギャパ含有ビール(アルコール濃度5.15V/V%の場合)であれば、最低でもその中に35mgのギャパが含まれていることになる。

【0011】本発明の高ギャバ含有アルコール飲料は、糖、酸、柑橘などのフレーバー、炭酸ガス、各種の有用植物エキス、ビタミンなどの添加剤を配合してもよい。 【0012】本発明の高ギャバ含有アルコール飲料を製 造するための発酵用原料としては、大麦を発芽させて得 られた麦芽、玄米を発芽させて得られた発芽玄米など植 物の種子を発芽させたものが主流となるが、これのみで は得られたアルコール飲料のギャバ含有量が不足する場 合には、麦芽や米胚芽を酵素処理してギャバ含有量を高 めたエキスを発酵用原料に配合したり、麦汁や米胚芽を 乳酸発酵したものを発酵用原料に配合したり、あるいは アミノ酸類、とくにグルタミン酸類(グルタミン酸やそ の塩たとえばNa塩、K塩など)を発酵用原料に配合し たりすることにより、グルタミン酸類をギャバに変換し てギャバ含有量を増強することができる。また、グルタ ミン酸類の添加と同様の要領で系にビタミンB6を添加 することによりギャバ生成速度を高め、結果的にギャバ 生成量を向上することができる。さらに必要に応じて化 学合成法により得られたギャバあるいは天然ギャバ含有 物を濃縮精製したギャバをアルコール飲料に配合しても よいし、アルコール発酵用原料に化学合成法により得ら れたギャバまたは天然ギャバ含有物をそのままであるい は濃縮精製したものを配合してアルコール発酵に供して もよい。これらの補強手段は、単独でもよいが併用する こともできる。なお、前記グルタミン酸類は、発酵に用 いられる乳酸菌や米胚芽または麦芽中の酵素デカルボキ シラーゼの作用によりギャバに変換される。

【0013】高ギャバ含有アルコール飲料の基本的な製造方法は、麦芽および/または発芽玄米それ自体のもつ酸素によって、麦芽および/または発芽玄米を低分子化してマイシェに変える工程を通常の処理時間の倍程度長くすることである。また麦芽由来のグルタミン酸デカルボキシラーゼがグルタミン酸類をギャバに変換する効率を高めるため、グルタミン酸デカルボキシラーゼの反応の好適温度、好適pHに近づけるように、タンパク質分解工程の温度、pHを通常よりやや低めにすることが好ましい。それにより通常の麦汁中の(ギャバ)/(グルタミン酸類)の比率が0.7~1.5であるところを2.0以上に高めることができる。

【0014】高ギャバ含有アルコール飲料を製造しようとする場合には、タンパク質含有量とくにグルタミン酸含有量の高い大麦を用いた麦芽を原料とすることが好ましい。タンパク質含有量の1つの指標であるトータル窒素量は、麦芽では8~14%であるから、なるべくトータル窒素量の高い麦芽を選択使用することが好ましい。また、トータル窒素の高い麦芽が好ましい。アミノ酸等の水溶性窒素化合物割合の高い麦芽が好ましい。アミノ酸等の水溶性窒素化合物は通常の麦芽では0.6~0.8 重量%程度しか含まれていないが、発芽を良くするなど麦芽製造工程を工夫し、充分な発芽期間や嫌気処理などをして、これを1重量%程度に高め、ギャバとグルタミン酸類の含有を高めたものを原料とすることが好ましい。

【0015】ギャバの生成原料の1つはグルタミン酸ま

たはその塩であるから、これを直接タンパク質分解工程またはそれ以前の工程において添加しておくことができる。グルタミン酸またはその塩の添加はそれ自体直接添加してもよいが、その供給源となる材料を添加してもよいが、その供給源となる材料を添加してもよいが、その供給源となる材料を添加してもよいが、その供給源となる材料を添加してもよいが、そのような材料としては、トウモロコシのタンパク質を分解した生成物はほぼ67%がアミノ酸素材であり、粉末調味料原料として使用されており、約20%のグルタミン酸が含まれている)あるいは小麦のタンパク質またはそのタンパク質分解物(これもアミノ酸が37%程度含まれた粉末調味料であって、そのグルタミン酸含有量は約10%である)などを挙げることができる。

【0016】発芽玄米も高ギャパアルコール飲料の原料として有効なものの1つである。ただ、麦芽中のギャパが麦芽16g当り10mg程度であるのに対し、発芽玄米80g当り10mgと麦芽中の含有量に対し20%程度しか含まれていないため、発芽玄米のみを原料として使用して高ギャパアルコール飲料を製造なるにアルコール濃度の高いものにすると必然的にアルコール濃度の高いものに全ながっためだけを考えれば麦芽を使用する方が有利ではるるが、原料はアルコール飲料の味や臭いとも深い関係があるから、これらを総合的に考慮して原料の選択をうめをあるから、これらを総合的に考慮して原料の選択をうめ要がある。ただ発芽玄米には、ギャパ以外に美強があるから、これらを総合的に考慮して原料の選択を対めるから、これらを総合的に考慮して原料の選択を対めるから、これらを総合的に考慮して原料の選択を対象があるっただ発芽玄米には、ギャパ以外に支険があるから、これらを総合的に考慮して原料の選択を対象があるっただ発芽玄米には、ギャパ以外に支険と対象がある。ただ発芽玄米には、ギャパ以外に支険を対象があるったが発酵として併用することも有利である。

【0017】アルコール飲料中のギャバ含有量を高める方法の1つとして米胚芽や酵素処理した米胚芽を麦汁などの原料やアルコール飲料に配合することもできる。例えばオリザ油化製の商品名オリザギャバエキスは、酵素処理した米胚芽から抽出したギャバエキスであって、このギャバ含有量は700mg/100ml程度であるので、これを麦汁100ml当たり1ml加えることにより、ビール中のギャバ含有量を7mg/100ml増加させることができる。

【0018】また、アルコール飲料中のギャバ含有量を高める方法の1つとして、酵素処理した米胚芽由来のギャバや酵素処理したアミノ酸由来のギャバをアルコール飲料やその原料に配合することもできる。例えば、オリザ油化製の商品名オリザギャバエキスHC5は、グルタミン酸類を米胚芽中のギャバ変換酵素でギャバに変換したエキス(ギャバ含有量5wt%)でこれを麦汁に0.2wt%添加することにより、発泡酒(原料中の麦芽割合は25wt%未満)中のギャバ含有量を10mg/100ml増加させることができる。

【0019】アルコール飲料中のギャバ含有量を高める方法の他の1つとして、(i)乳製品または乳製品に植物成分を添加したもの、および(ii)グルタミン酸(た

とえばLーグルタミン酸)またはそのナトリウム塩もしくはこれらの少なくとも1種を含有する食品、との混合物よりなる発酵培地を乳酸菌により発酵させて得られる発酵培養物をアルコール飲料やその原料に配合する方法がある。例えば、太洋香料製の商品名ギャバラクトCー24(ギャパ含有量2wt%)を麦汁に0.5wt%添加することにより、発泡酒(原料中の麦芽割合は25wt%未満)中のギャバ含有量を10mg/100ml増加させることができる。

【0020】アルコール飲料中のギャバ含有量を高める 方法の他の1つとして、乳酸発酵した麦汁由来のギャパ をアルコール飲料または原料に配合することもできる。 例えば麦汁100ml当たり、グルタミン酸1gを含む 麦汁に乳酸菌(Lactobacillus brev is, Lactobacillus leichman nii, Lactobacillus delbrue ckii, Lactobacillus casei, Lactobacillus bulgalicus. Lactobacillus lactisなど)を添 加し、20℃で6時間乳酸発酵させるとグルタミン酸類 が乳酸菌の出す酵素のデカルボキシラーゼによりギャバ に変換され、100ml当たり500mgのギャバを含 有する発酵麦汁が得られる。これを通常の麦汁に2%添 加することにより、ビール中のギャバ含有量を10mg ✓100m I 増加させることができる。また同時に乳酸 発酵により生じる乳酸によりビールの風味も向上する。 【0021】前記植物成分としては、豆(豆乳などの形 で利用)、人参、ピーマン、カポチャ、セロリ、ほうれ ん草、小松菜、キャベツ、トマト、さつまいも、じゃが いもなどがある。

【0022】高ギャバ含有発酵用原料としては、前述のように妻芽、発芽玄米、これらにグルタミン酸やその塩を添加したものあるいはこれらにタンパク質分解物を添加したものが適している。通常、ビール、発泡酒などのアルコール飲料を製造する場合、麦芽に温水を加え、麦芽中の澱粉やタンパク質を麦芽それ自体のもつ酵素によって低分子化する。場合によっては、これにさらに澱粉質副原料を配合してもよい。この低分子化工程を仕込み工程といい、得られた液体を麦汁という。不溶物を除去、ホップを添加、煮沸、濾過を経て得られる透明な麦汁に酵母を加えてアルコール発酵、熟成させ(発酵、貯酒工程)、濾過後、製品化する。

【0023】本発明者は、ビール製造工程において、ギャパは大麦から麦芽を作る工程でまず発生し、更に麦芽から麦汁をつくる工程で増大することを見出した。また、麦汁中のギャパは、他のアミノ酸が豊富にある場合には、酵母による発酵過程で消費されない。そこで、高ギャパのビールをつくるためには、ギャパ含量を高めた麦芽を豊富に用いることと、麦汁製造工程において、グルタミン酸類の含量を高めるとともに、グルタミン酸類

からギャバに変換するグルタミン酸デカルボキシラーゼ を十分に働かせることが重要であることを見出した。

【〇〇24】本発明者の研究によれば、高ギャパアルコ 一ル含有飲料の製造において、ギャパ含量を高めるには 2 通りの方法がある。ひとつは、仕込み工程(タンパク 質分解工程とでんぷん分解工程を含む)において、主と してタンパク質分解工程の時間を延長することにより、 麦汁中のグルタミン酸デカルボキシラーゼの働きによ り、グルタミン酸類をより多くギャバに変換させること である。通常仕込み工程は1996年9月30日株式会 社養賢堂発行、大塚謙一編著「醸造学」第70~109 頁、とくに第79頁に記載されているように麦芽に温水 を加え、40~60℃で40~60分保ち、タンパク質 分解酵素を働かせる主にアミノ酸を生成させる期間、つ いで65~68℃に昇温し、65~68℃で1~1.5 時間保持し、糖化酵素を働かせて麦芽糖を主体とする糖 類を生成させる期間、及び75~80℃に昇温し、諸酵 素を失活させる期間からなり、最初の40~60℃に保 つ期間をタンパク質分解工程という。この工程で麦汁中 のグルタミン酸類の一部が系中に存在するグルタミン酸 デカルボキシラーゼの働きにより、ギャバに変換される のである。さらには、タンパク質分解工程は通常1時間 程度であるが、これを例えば2時間に延長することによ リギャバ含有量が増大する。実施例にも記載したよう に、麦汁中のグルタミン酸類に対するギャバ含有量が一 時間では1.87倍であるのに対し、二時間では2.4 2倍と大きく増大した。

【0025】いまひとつは、仕込み工程の原料投入時の 麦芽添加量をふやしたり、グルタミン酸類を添加した り、タンパク質分解物を添加することにより、麦汁中の アミノ酸含有量、特にグルタミン酸類含有量を増加させ ることである。アルコール飲料の発酵過程において、酵 母は特定のアミノ酸から順次消費する傾向があることが わかっている。すなわち、同じアミノ酸の中ではグルタミン酸類が優先的に消費され、ギャパすなわちャーアミノ酪酸の消費順位が非常に低いことが判っている。従って、麦汁中のアミノ酸含量、特にグルタミン酸類含量を増やし、タンパク質分解工程でのギャパへの変換量を増やし、ギャパを非常に高濃度に含有するアルコール飲料を製造することが可能となったのである。また麦汁中にグルタミン酸類が比較的多く残った場合でも、酵母により優先的に消費されらので、ピールとなった場合にその味に影響をあたえない。

[0026]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を説明するが、 本発明はこれにより何ら限定されるものではない。

【0027】実施例1

50mlのドリンクー本当たり、キャバ含有量2%の乳 酸発酵ギャパエキスを3000mg、ハチミツ4g、ク エン酸20mg、朝鮮人参、クコの実、なつめ、生姜、 甘草の各エキスをそれぞれ100mg、ビタミンB2を 1mgに、水と香料を加え50mlとし、味を調えた。 この飲料の1本当たりのギャバ含有量は60mgであ る。この清涼飲料を更年期障害で不眠や抑うつ、イライ ラを感じるボランティア8人に自宅に持ち帰り、就寝前 に、一回あたり、25%の焼酎20mlに前記1本の清 涼飲料を加えて混合したものを1週間連続して毎日服用 してもらった。また、ギャバエキス抜きの前記飲料のプ ラセポをつくり、同じ8人に、1週間連続して同様に服 用してもらった。試験者はどちらが試験品か知らしめて いない。試験品とプラセボの順序効果を無くすため、4 人ずつ試験品とプラセボの飲用順序を変えた。試験終了 後、ボランティアにそれぞれのサンプルの服用期間の気 分改善効果について聞き取りを行った。その結果を表 1 に示す。本発明の効果は明らかである。

【表 1 】

	試験品を飲んだとき	プラセポを飲んだとき	何も飲まなかった時
睡眠が改善 された人	6	4	1 .
倦怠感が改善 された人	6	3	1
ゆううつな気分 が改善された人	6	3	1

【0028】実施例2

米胚芽にアミノ酸を添加し、胚芽内酵素で反応させ、ギャパ含有量を高めた粉末エキス(ギャパ含有量5wt%)800mgとデキストリン200mgを混合し、スティックにつめた。この中には、40mgのギャパが含まれている。一方、プラセポとして、デキストリンのみを1000mg詰めたスティック(試料)を用意した。このスティックを更年期障害で不眠や抑うつ、イライラを感じるボランティア8人に自宅に持ち帰ってもらい、晩酌時に、ギャパ5mg/100mlを含む350ml

のビールに前記1本分のスティックを溶かし、1週間にわたり毎日1スティック分を飲用し、その効果を調べた。1回に服用するギャバ総量は57.5mgである。また、別の1週間はプラセボをビールに溶かして飲用した。ボランティアはどちらのスティックがギャバ入りかは知らされておらず、試料とプラセボの順序効果を消すために、4人づつ試料とプラセボの順序を変えた。試験終了後、ボランティアにそれぞれのサンプルの服用期間の気分改善効果について聞き取りを行った。

【表2】

	試験品を飲んだとき	プラセポを飲んだとき
睡眠が改善された人	7	4
侵怠感が改善 された人	6	4
ゆううつな気分が 改善された人	6	3

【0029】実施例3

可溶性固形分17重量%の麦芽100%麦汁中にはギャバが16.5mg/100ml、グルタミン酸14.2mg/100mlが含まれていた。この麦汁をタンパク質分解工程に一時間かけたところ、ギャバは17.8mg/100ml、グルタミン酸は9.5mg/100mlとなった。さらに一時間タンパク質分解工程を続けたところ、ギャバは22.3mg/100ml、グルタミン酸は9.2mg/100mlとなった。このようにタンパク質分解工程の時間を長くすると、系中のグルタミン酸がギャバに変換することにより、ギャバ含有量を増大することができる。系中のグルタミン酸含有量に対するギャバ含有量は、

一時間後(従来からの通常の反応時間):17.8/ 9.5=1.87倍

二時間後(本発明の反応時間):22.3/9.2= 2.42倍

となっていることが判る。

麦汁 グルタミン酸添加 1 4 グルタミン酸未添加 4

【0031】実施例5

可溶性固形分12%になるように麦芽に温水を加えて得られた麦汁100mlに対し、トウモロコシタンパク質分解物または小麦タンパク質分解物を125mg添加し、50℃で2時間保持した。ついで、常法通り約65℃に昇温、糖化を行い、さらに75℃に昇温、全ての酵素を失活させ、冷却、濾過をして麦汁を得た。これらの

【0030】実施例4

可溶性固形分12%になるように麦芽、コーンスターチ、米に温水を加えて得られた麦汁100m I に対けし、グルタミン酸を40mg添加し、50℃で1時間保持た。ついで、常法通り約65℃に昇温、糖化を行い、 た。ついで、常法通り約65℃に昇温、糖化を行い、 たらに75℃に昇温、すべての酵素を失活させ、冷却、 過して麦汁を得た。このグルタミン酸添加麦汁とと同様に で、麦芽使用比率25%未満の発泡酒を製造に で、麦芽使用比率25%未満の発泡酒を製造に で、麦芽中および発泡酒中の100m I あたりのギャパ合有量(mg)を示す。この結果から、グルタミン酸類を麦汁に添加することにより、仕込み工程により、 ないないに変換される。またグルタミン酸類が麦汁に添加することにより、 仕込み工程によいてギャパに変換される。またグルタミン酸類が皮がしてギャパに変換される。またグルタミン酸類が皮がしてギャパに変換される。またグルタミン酸類が皮がした。

【表3】

発泡酒 1 4

0

タンパク質分解物添加麦汁と同様に調製した未添加麦汁からそれぞれ常法に従ってビールを製造した。各麦汁の100ml中のギャバおよびグルタミン酸の含有量(mg)、仕込み工程における添加物中のグルタミン酸のギャバ変換率(%)、ビール中のギャバ含有量(mg)を下表に示す。

【表4】

	無添加	トウモロコシ タンパク質分解物	小麦タンパク質 分解物
麦汁中のギャバ合有量	7	18	16
麦汁中のグルタミン酸合有量	. 8	32	30
ギャバ変換率(%)	47	36	22
ビール中のギャバ含有量	6	18	16

この結果から、グルタミン酸が麦汁中に豊富にある場合は、その1部がギャバに変換され、麦汁中のギャバ含量が高まるとともに、発酵工程においても酵母はギャバを消費しないので、高ギャバ含有ビールが製造できることが明らかとなった。

[0032]

【発明の効果】本発明により、ほろ酔い程度に飲むことにより高血圧症や、血圧低下症の改善、うつ状態などの神経障害の改善に有効なギャバ含有量の高いアルコール飲料とその製造方法を提供することができた。

フロントページの続き

(51) Int. CI.	7	識別記 号	FI	テーマコード(参考)
A 6 1 P	9/12		A 6 1 P 9/12	·
	25/24		25/24	
C12C	11/00		C 1 2 C 11/00	
C12G	3/02		C 1 2 G 3/02.	

Fターム(参考) 4C088 AB74 AB75 AC04 CA25 MA02 MA17 MA52 NA05 NA14 ZA12 ZA42 ZA43 4C206 AA01 AA02 CA03 MA02 MA04 MA72 NA05 NA14 ZA12 ZA42

ZA43